ANEXO F ANEXO

### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Lamivudina/Zidovudina Teva 150 mg/300 mg comprimidos revestidos por película

# 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada comprimido revestido por película contém 150 mg de lamivudina e 300 mg de zidovudina.

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

# 3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimido revestido por película

Comprimidos brancos, em forma de cápsula, biconvexos, revestidos por película ranhurados – gravados com "L/Z" num lado e "150/300" no outro lado.

O comprimido pode ser dividido em doses iguais.

# 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

# 4.1 Indicações terapêuticas

Lamivudina/Zidovudina Teva está indicado na terapêutica de associação antirretroviral para o tratamento da infeção pelo Vírus da Imunodeficiência Humana (VIH) (ver secção 4.2).

# 4.2 Posologia e modo de administração

A terapêutica deve ser iniciada por um médico experiente no tratamento da infeção pelo VIH.

Lamivudina/Zidovudina Teva pode ser administrado com ou sem alimentos.

Para assegurar a administração integral da dose, o(s) comprimido(s) devem preferencialmente ser tomados inteiros. Para doentes que sejam incapazes de engolir comprimidos, os comprimidos podem ser esmagados e adicionados a uma pequena quantidade de alimentos semissólidos ou líquidos, devendo a totalidade dessa mistura ser consumida imediatamente (ver secção 5.2).

# Adultos e adolescentes com pelo menos 30 kg

A dose recomendada de Lamivudina/Zidovudina Teva é de um comprimido revestido por película, duas vezes por dia.

# Crianças com peso entre 21 kg e 30 kg

A dose oral recomendada de Lamivudina/Zidovudina Teva é metade de um comprimido pela manhã e um comprimido inteiro ao final da tarde.

# Crianças com peso entre 14 kg e 21 kg

A dose oral recomendada de Lamivudina/Zidovudina Teva é metade de um comprimido duas vezes por dia.

O regime posológico para doentes pediátricos com peso entre 14-30 kg é baseado principalmente num modelo farmacocinético e suportado por dados obtidos em estudos clínicos utilizando os componentes lamivudina e zidovudina individualmente. Pode ocorrer uma sobreexposição farmacocinética à zidovudina, assim é recomendada monitorização de segurança próxima nestes doentes. Se ocorrer intolerância gastrointestinal em doentes com peso entre 21-30 kg, poderá ser aplicado um esquema posológico alternativo com metade do comprimido três vezes por dia com vista a aumentar a tolerabilidade.

Os comprimidos Lamivudina/Zidovudina Teva não devem ser usados em crianças com peso inferior a 14 kg, uma vez que as doses não podem ser adequadamente ajustadas ao peso da criança. Nestes doentes, a lamivudina e a zidovudina devem ser tomadas como formulações separadas de acordo com as indicações do médico para estes medicamentos. Para estes doentes e para doentes, que não consigam engolir comprimidos, estão disponíveis soluções orais de lamivudina e zidovudina.

Em situações em que é necessário descontinuar a terapêutica com uma das substâncias ativas de Lamivudina/Zidovudina Teva, ou reduzir a dose estão disponíveis preparações separadas de lamivudina e zidovudina em comprimidos/cápsulas e solução oral.

# Compromisso renal

As concentrações de lamivudina e zidovudina estão aumentadas em doentes com compromisso renal, devido à diminuição da depuração (ver secção 4.4). Assim, como poderá ser necessário ajuste da dose destas substâncias, recomenda-se a administração de formulações separadas de lamivudina e de zidovudina, em doentes com compromisso renal grave (depuração da creatinina ≤30 ml/min). O médico deverá recorrer à informação de prescrição individual destes medicamentos.

# Compromisso hepático

A limitada informação disponível, obida em doentes com cirrose, sugere que pode ocorrer acumulação da zidovudina em doentes com compromisso hepático, devido a diminuição da glucorunidação. Os dados obtidos em doentes com compromisso hepático moderado a grave mostram que a farmacocinética da lamivudina não é significativamente afetada pela disfunção hepática. No entanto, como poderão ser necessários ajustes da dose de zidovudina, recomenda-se a administração de formulações separadas de lamivudina e zidovudina, em doentes com compromisso hepático grave. O médico deverá recorrer à informação de prescrição individual destes medicamentos.

# Ajuste da dose em doentes com reações adversas hematológicas

Poderá ser necessário ajuste da dose de zidovudina se o nível de hemoglobina descer para valores inferiores a 9 g/dl ou 5,59 mmol/l ou se o número de neutrófilos descer para valores inferiores a  $1,0x10^9$ /l (ver secções 4.3 e 4.4). Como não é possível ajustar a dose de Lamivudina/Zidovudina Teva, devem utilizar-se formulações separadas de lamivudina e de zidovudina. O médico deverá recorrer à informação de prescrição individual destes medicamentos.

# Posologia nos idosos

Não existem dados específicos, no entanto, recomenda-se precaução especial neste grupo etário, devido às alterações relacionadas com a idade, tais como diminuição da função renal e alteração dos parâmetros hematológicos.

# 4.3 Contraindicações

Hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.

A zidovudina está contraindicada em doentes com número de neutrófilos anormalmente baixo (<0,75x10<sup>9</sup>/l) ou níveis de hemoglobina anormalmente baixos (<7,5 g/dl ou 4,65 mmol/l), pelo que Lamivudina/Zidovudina Teva está contraindicado nestes doentes (ver secção 4.4).

# 4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

Embora uma supressão vírica eficaz com terapêutica antirretroviral tenha provado reduzir substancialmente o risco de transmissão sexual, não pode ser excluída a existência de um risco residual. Para prevenir a transmissão devem ser tomadas precauções de acordo com as orientações nacionais.

Incluem-se nesta secção as advertências e precauções especiais relevantes para lamivudina e zidovudina separadamente. Não existem advertências e precauções adicionais relevantes para a associação Lamivudina/Zidovudina Teva.

Recomenda-se a administração de formulações separadas de lamivudina e de zidovudina nos casos em que é necessário ajuste da dose (ver secção 4.2). Nestes casos, o médico deverá recorrer à informação de prescrição individual destes medicamentos.

O uso concomitante de estavudina com zidovudina deve ser evitado (ver secção 4.5).

# Infeções oportunistas

Os doentes sob tratamento com Lamivudina/Zidovudina Teva, ou qualquer outra terapêutica antirretrovírica, podem continuar a desenvolver infeções oportunistas e outras complicações relacionadas com a infeção pelo VIH. Devem por isso manter-se sob cuidadosa observação clínica por médicos experientes no tratamento da infeção pelo VIH.

# Reações adversas hematológicas

Nos doentes sob tratamento com zidovudina podem ser esperadas anemia, neutropenia e leucopenia (geralmente secundárias à neutropenia). Estas reações observaram-se mais frequentemente com as doses mais elevadas de zidovudina (1200-1500 mg por dia) e nos doentes com compromisso prévio da medula óssea no início do tratamento, particularmente com infeção pelo VIH avançada. Portanto, os parâmetros hematológicos devem ser cuidadosamente monitorizados (ver secção 4.3) em doentes a tomar Lamivudina/Zidovudina Teva. Estes efeitos hematológicos não são usualmente observados antes de quatro a seis semanas de tratamento. Nos doentes com infeção pelo VIH avançada sintomática, recomenda-se geralmente a realização de análises sanguíneas, no mínimo, de duas em duas semanas, durante os primeiros três meses de terapêutica e mensalmente, findo este período.

Em doentes com infeção pelo VIH precoce, as reações adversas hematológicas são pouco frequentes. As análises sanguíneas poderão ser efetuadas com menos frequência, por exemplo mensalmente, ou de 3 em 3 meses, dependendo do estado geral do doente. Também pode ser necessário o ajuste da dose de zidovudina, caso ocorra anemia grave ou mielodepressão, durante o tratamento com Lamivudina/Zidovudina Teva, ou em doentes com compromisso pré-existente da medula óssea, por exemplo hemoglobina <9 g/dl (5,59 mmol/l) ou número de neutrófilos <1,0x10<sup>7</sup>/l (ver secção 4.2). Como não é possível ajustar a dose de Lamivudina/Zidovudina Teva, devem utilizar-se formulações separadas de zidovudina e de lamivudina. O médico deverá recorrer à informação de prescrição individual destes medicamentos.

# Pancreatite

Ocorreram raramente casos de pancreatite em doentes tratados com lamivudina e zidovudina. No entanto, não está esclarecido se estes casos foram devidos ao tratamento com antirretrovíricos ou à infecção pelo VIH subjacente. O tratamento com Lamivudina/Zidovudina Teva deve ser suspenso imediatamente se surgirem sinais clínicos, sintomas ou anomalias laboratoriais sugestivas de pancreatite.

# Acidose láctica

Foram notificados casos de acidose láctica geralmente associada a hepatomegalia e esteatose hepática, com a utilização de zidovudina. Os sintomas iniciais (hiperlactatemia sintomática) incluem: sintomas digestivos benignos (náuseas, vómitos e dor abdominal), mal-estar não específico, perdas de peso, perda de apetite, sintomas respiratórios (respiração rápida e/ou profunda) ou sintomas neurológicos (incluindo fraqueza motora).

A acidose láctica conduz a uma elevada taxa de mortalidade e pode estar associada a pancreatite, falência hepática ou falência renal.

Geralmente a acidose láctica ocorreu poucos a vários meses após início do tratamento.

O tratamento com zidovudina deve ser descontinuado caso ocorra hiperlactatemia sintomática e acidose metabólica/láctica, hepatomegalia progressiva ou uma elevação rápida dos níveis de transaminases.

Deve tomar-se precaução quando se administra zidovudina a qualquer doente (particularmente mulheres obesas) com hepatomegalia, hepatite ou outros fatores de risco conhecidos para doença hepática e esteatose hepática (incluindo certos medicamentos e álcool). Os doentes coinfetados com hepatite C e tratados com interferão alfa e ribavirina podem constituir um grupo especial de risco.

Doentes de maior risco devem ser cuidadosamente seguidos.

# Disfunção mitocondrial após exposição in utero

Os análogos dos nucleosídeos e nucleótidos podem, num grau variável, ter um impacto na função mitocondrial, o qual é mais pronunciado com a estavudina, didanosina e zidovudina. Existem notificações de disfunção mitocondrial em lactentes VIH negativos, expostos *in utero* e/ou após o nascimento a análogos dos nucleosídeos; estas estavam relacionadas predominantemente com regimes contendo zidovudina. As principais reações adversas notificadas são afeções hematológicas (anemia, neutropenia) e perturbações metabólicas (hiperlactatemia, hiperlipasemia). Estes acontecimentos foram com frequência transitórios. Foram notificadas raramente afeções neurológicas de início tardio (hipertonia, convulsões, comportamento anormal). Desconhece-se presentemente se estas afeções neurológicas são transitórias ou permanentes. Estes resultados devem ser tidos em consideração em qualquer criança exposta *in utero* a análogos dos nucleosídeos e nucleótidos que apresentem sinais clínicos graves de etiologia desconhecida, especialmente sinais neurológicos. Estes resultados não afetam as recomendações nacionais atuais para utilizar a terapêutica antirretroviral em mulheres grávidas para prevenção da transmissão vertical do VIH.

# Lipoatrofia

O tratamento com zidovudina foi associado à perda de gordura subcutânea, que foi ligada a toxicidade mitocondrial. A incidência e gravidade da lipoatrofia estão relacionadas com a exposição cumulativa. Esta perda de gordura, que é mais evidente na face, membros e nádegas, pode não ser reversível quando se muda para um regime sem zidovudina. Os doentes devem ser regularmente avaliados relativamente a

sinais de lipoatrofia durante a terapêutica com zidovudina e com medicamentos com zidovudina. A terapêutica deve ser alterada para um regime alternativo se existir a suspeita de desenvolvimento de lipoatrofia.

# Peso e parâmetros metabólicos

Durante a terapêutica antirretrovírica pode ocorrer um aumento do peso e dos níveis de lípidos e glucose no sangue. Estas alterações podem estar em parte associadas ao controlo da doença e ao estilo de vida. Para os lípidos, existe em alguns casos evidência de um efeito do tratamento, enquanto para o aumento do peso não existe uma evidência forte que o relacione com um tratamento em particular. Para a monitorização dos lípidos e glucose no sangue é feita referência às orientações estabelecidas para o tratamento do VIH. As alterações lipídicas devem ser tratadas de modo clinicamente apropriado.

# Síndrome de Reativação Imunológica

Em doentes infetados pelo VIH com deficiência imunológica grave à data da instituição da terapêutica antirretroviral combinada (TARC), pode ocorrer uma reação inflamatória a infeções oportunistas assintomáticas ou residuais e causar várias situações clínicas graves, ou o agravamento dos sintomas. Tipicamente, estas reações foram observadas durante as primeiras semanas ou meses após início da TARC. São exemplos relevantes a retinite por citomegalovírus, as infeções micobacterianas generalizadas e/ou focais e a pneumonia por *Pneumocystis jirovecii* (frequentemente referida como PCP). Qualquer sintoma de inflamação deve ser avaliado e, quando necessário, instituído o tratamento. Tem sido relatada a ocorrência de doenças autoimunes (tais como Doença de Graves e a hepatite autoimune) na configuração de reativação imunológica; contudo, o tempo relatado para o mício é mais variável e estas situações podem ocorrer vários meses após o início do tratamento.

# Doença hepática

Caso a lamivudina esteja a ser utilizada concomitantemente para o tratamento do VIH e vírus da hepatite B (VHB), está disponível informação adicional sobre a utilização da lamivudina no tratamento da hepatite B no RCM de lamivudina 100 mg.

A segurança e a eficácia da zidovudina não foram estabelecidas em doentes com disfunção hepática significativa subjacente.

Os doentes com hepatite B ou C crónica e tratados com terapêutica de associação antirretrovírica têm um risco acrescido de acontecimentos adversos hepáticos graves e potencialmente fatais. No caso de terapêutica concomitante antivírica para a hepatite B ou C, consultar a informação relevante para estes medicamentos.

Caso Lamivudina/Zidovudina Teva seja descontinuado em doentes coinfetados pelo VHB, recomenda-se monitorização periódica dos testes da função hepática e dos marcadores de replicação do VHB durante 4 meses, uma vez que a interrupção da lamivudina pode resultar em exacerbação aguda da hepatite.

Os doentes com disfunção hepática preexistente, incluindo hepatite crónica ativa têm um aumento da frequência de anomalias da função hepática durante a terapêutica de associação antirretrovírica, e devem ser monitorizados de acordo com a prática padronizada. Se se verificar nestes doentes um agravamento da doença hepática, deverá ser considerada a interrupção ou descontinuação do tratamento.

# Doentes coinfetados com o vírus da hepatite C

O uso concomitante de ribavirina com zidovudina não está recomendado devido a um aumento de risco de anemia (ver secção 4.5).

# Osteonecrose

Apesar da etiologia ser considerada multifatorial (incluindo a utilização de corticosteroides, o consumo de álcool, a imunossupressão grave, um índice de massa corporal aumentado), foram notificados casos de osteonecrose, particularmente em doentes com doença por VIH avançada e/ou exposição prolongada a terapêutica antirretroviral combinada (TARC). Os doentes devem ser instruídos a procurar aconselhamento médico caso sintam dores articulares e dor, rigidez articular ou dificuldade de movimentos.

Lamivudina/Zidovudina Teva não deve ser tomado com quaisquer outros medicamentos que contenham lamivudina ou com medicamentos que contenham emtricitabina.

Não é recomendada a combinação de lamivudina com cladribina (ver secção 4.5).

# Administração em indivíduos com compromisso renal moderado

Doentes com depuração da creatinina entre 30 ml/min e 49 ml/min a tomar Lamivudina/Zidovudina Teva podem apresentar uma exposição à lamivudina 1,6 a 3,3 vezes superior (AUC) do que doentes com depuração da creatinina ≥50 ml/min. Não existem dados de segurança de ensaios controlados aleatorizados comparando Lamivudina/Zidovudina Teva com os componentes individuais em doentes com depuração da creatinina entre 30 ml/min e 49 ml/min que receberam dose ajustada de lamivudina. Nos ensaios de registo originais de lamivudina em combinação com zidovudina, exposições mais elevadas a lamivudina foram associadas a maiores taxas de toxicidade hematológica (neutropenia e anemia), embora as descontinuações devido a neutropenia ou anemia tenham ocorrido em <1% dos indivíduos. Podem ocorrer outros acontecimentos adversos relacionados com a lamivudina (como doenças gastrointestinais e afeções hepáticas).

Os doentes com depuração da creatinina mantida entre 30 ml/min e 49 ml/min a tomar Lamivudina/Zidovudina Teva devem ser montorizados quanto a acontecimentos adversos relacionados com a lamivudina, nomeadamente toxicidade hematológica. Se se desenvolver ou houver agravamento de neutropenia ou anemia está indicado ajuste de dose da lamivudina, de acordo com a informação de prescrição da lamivudina, o qual não pode ser alcançado com Lamivudina/Zidovudina Teva. Lamivudina/Zidovudina Teva deve ser descontinuado e os componentes individuais devem ser usados para construir o regime de tratamento.

# Excipiente(s)

Sódic

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

# 4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Lamivudina/Zidovudina Teva contém lamivudina e zidovudina, pelo que, quaisquer interações identificadas com estes fármacos individualmente são relevantes para o Lamivudina/Zidovudina Teva. Os ensaios clínicos demonstraram que não existem interações clinicamente significativas entre a lamivudina e a zidovudina.

A zidovudina é principalmente metabolizada pelas enzimas UGT; a administração concomitante de indutores ou inibidores das enzimas UGT pode alterar a exposição à zidovudina. A lamivudina é depurada ao nível renal. A secreção renal ativa da lamivudina na urina é mediada através de transportadores catiónicos orgânicos (OCTs); a administração concomitante de lamivudina com inibidores OCT ou

fármacos nefrotóxicos pode aumentar a exposição à lamivudina.

A lamivudina e a zidovudina não são significativamente metabolizadas pelas enzimas do citocromo  $P_{450}$  (tais como CYP 3A4, CYP 2C9 ou CYP 2D6) nem inibem ou induzem este sistema enzimático. Assim, o potencial para interações com antirretrovirais inibidores da protease, não nucleosídeos e outros medicamentos metabolizados pelas principais enzimas  $P_{450}$  é baixo.

Foram realizados estudos de interação apenas em adultos. A lista abaixo não deve ser considerada exaustiva mas é representativa das classes estudadas.

Medicamentos por Área Terapêutica	Interação Variação geométrica média (%)	Recomendação relativa a administração concomitante
	(Mecanismo possível)	. 10
MEDICAMENTOS ANTIRRET		
Didanosina/Lamivudina	Interação não estudada.	Não é necessário ajuste de dose.
Didanosina /Zidovudina	Interação não estudada.	
Estavudina/Lamivudina	Interação não estudada.	Combinação não recomendada.
Estavudina /Zidovudina	Antagonismo <i>in vitro</i> da atividade anti-VIH entre a estavudina e a	
	zidovudina pode resultar em eficácia reduzida de ambos os fármacos.	
MEDICAMENTOS ANTI-INFE		
Atovaquona/Lamivudina	Interação não estudada.	Dada a pouca informação
Atovaquone/Zidovudina	Zidovudina AUC †33 %	disponível desconhece-se o
(750 mg duas vezes dia com	Atovaquona AUC ↔	significado clínico.
alimentos/200 mg três vezes dia)	Thoracular Tee	
Claritromicina/Lamivudina	Interação não estudada.	Administração separada de
Claritromicina/Zidovudina	Zidovudina AUC ↓12 %	Lamivudina/Zidovudina Teva e
(500 mg duas vezes dia /100 mg		claritromicina por pelo menos
cada 4 horas)		2 horas.
Trimetoprim/sulfametoxazol	Lamivudina: AUC ↑40 %	Não é necessário ajuste de dose
(Cotrimoxazol)/Lamivudina		de Lamivudina/Zidovudina
(160 mg/800 mg uma vez dia por	Trimetoprim: AUC ↔	Teva, exceto se o doente tiver
5 dias/300 mg dose (mica)	Sulfametoxazol: AUC ↔	compromisso renal (Ver Secção 4.2).
	(inibição do transportador	
A 01	catiónico orgânico)	Quando a administração
Trimetoprim/sulfametoxazol (Cotrimoxazol)/Zidovudina	Interação não estudada.	concomitante com cotrimoxazol é justificada, os doentes devem ser monitorizados clinicamente. Doses elevadas de trimetoprim/sulfametoxazol para o tratamento da pneumonia a <i>Pneumocystis jirovecii</i> (PCP) e da toxoplasmose não foram
		estudadas e devem ser evitadas.
ANTIFÚNGICOS	<u> </u>	
Fluconazol/Lamivudina	Interação não estudada.	Dada a pouca informação

Fluconazol/Zidovudina	Zidovudina AUC ↑74 %	disponível desconhece-se o
(400 mg uma vez dia/200 mg três		significado clínico. Monitorizar
vezes dia)	(inibição da UGT)	sinais de toxicidade da
		zidovudina (ver secção 4.8).
ANTIBACILARES		
Rifampicina/Lamivudina	Interação não estudada.	Informação insuficiente para
Rifampicina/Zidovudina (600 mg	Zidovudina AUC ↓48 %	recomendar ajuste de dose.
uma vez dia/200 mg três vezes		
dia)	(indução da UGT)	
ANTICONVULSIVANTES		

Fenobarbital/Lamivudina	Interação não estudada.	Informação insuficiente para
Fenobarbital/Zidovudina	Interação não estudada.	recomendar ajuste de dose.
	-	
	Potencial para diminuir	
	ligeiramente as concentrações	~() ·
	plasmáticas de zidovudina através	
	da indução da UGT.	
Fenitoína/Lamivudina	Interação não estudada.	Monitorizar as concentrações de
Fenitoína/Zidovudina	Fenitoína AUC ↑↓	fenitoína.
Ácido valpróico/Lamivudina	Interação não estudada	Dada a pouca informação
Ácido valpróico/Zidovudina	Zidovudina AUC \^80 %	disponível desconhece-se o
(250 mg ou 500 mg três vezes	~0	significado clínico. Monitorizar
dia/100 mg três vezes dia)	(inibição da UGT)	sinais de toxicidade da
		zidovudina (ver secção 4.8).
·	ONISTAS DOS RECETORES H1	DA HISTAMINA)
Ranitidina/Lamivudina	Interação não estudada.	Não é necessário ajuste de dose.
	~O '	
	Improvável uma interação	
	clinicamente significativa. A	
	ranitidina é eliminada apenas em	
	parte pelo sistema renal de	
	transporte catiónico orgânico.	
Ranitidina/Zidovudina	Interação não estudada.	
Cimetidina/Lamivudina	Interação não estudada.	Não é necessário ajuste de dose.
()		
	Improvável uma interação	
	clinicamente significativa. A	
\ \( \sigma_1 \)	cimetidina é eliminada apenas em	
	parte pelo sistema renal de	
	transporte catiónico orgânico.	
Cimetidina/Zidovudina	Interação não estudada.	
CITOTÓXICOS		

Cladribina/Lamivudina	Interação não estudada.	Assim, não é recomendado o uso concomitante de lamivudina com cladribina (ver secção 4.4).
	In vitro, a lamivudina inibe a fosforilação intracelular da	com ciadrioma (ver secção 4.4).
	cladribina levando a um potencial	
	risco de perda de eficácia da cladribina em caso de	
	combinação em contexto clínico.	
	Alguns resultados clínicos	
	também suportam a possível	
	interação entre a lamivudina e a	
OPIOIDES	cladribina.	
OPIOIDES  Metadona/Lamivudina	Interação não estudada.	Dada a pouca informação
Metadona/Zidovudina	Zidovudina AUC \_43\%	disponível desconhece-se o
(30 a 90 mg uma vez dia/200 mg	Metadona AUC ↔	significado clínico. Monitorizar
cada 4 horas)	Tricking and Tree ( )	sinais de toxicidade da
		zidovudina (ver secção 4.8).
		Vice acción al cinata de dece de
	<b>`</b> (	Improvável ajuste de dose de metadona na maioria dos
	. 0	doentes; ocasionalmente pode
		ser necessária nova titulação da
	~**	metadona.
URICOSÚRICOS		
Probenecida/Lamivudina	Interação não estudada.	Dada a pouca informação
Probenecida/Zidovudina	Zidovudina AUC 1106 %	disponível desconhece-se o
(500 mg quatro vezes dia/2 mg/kg três vezes dia)	(in:hi va la LICT)	significado clínico. Monitorizar sinais de toxicidade da
ties vezes dia)	(inibição da UGT)	zidovudina (ver secção 4.8).
DIVERSOS		zidovadina (ver secção 4.0).
Solução de sorbitol (3,2 g, 10,2 g	Dose única de 300 mg de solução	Quando possível, evitar a
13,4 g)/ Lamivudina	oral de lamivudina	administração concomitante
		crónica de
Wegilcsul,	Lamivudina:	Lamivudine/Zidovudine Teva
6.0	A LIG   1.40/ 200/ 2.60/	com medicamentos contendo
(10	AUC ↓ 14%; 32%; 36%	sorbitol ou outros poliálcoois com ação osmótica ou álcoois
	$C_{\text{max}} \downarrow 28\%; 52\%; 55\%.$	monossacáridos (ex.: xilitol,
A (2)		manitol, lactitol, maltitol).
		Considerar a monitorização mais
Ø,		frequente da carga vírica de
		VIH-1 quando a administração
		concomitante crónica não pode
		ser evitada.

Abreviaturas: ↑ = Aumento; ↓=diminuição; ↔= nenhuma alteração significativa; AUC=area sob a concentração *versus* curva de tempo; Cmax=concentração máxima observada; CL/F=depuração oral aparente

Foi notificada exacerbação da anemia devida à ribavirina quando a zidovudina é parte do regime utilizado para tratar o VIH, embora o mecanismo exato permaneça por esclarecer. O uso concomitante de ribavirina

com zidovudina não é recomendado devido a um risco aumentado de anemia (ver secção 4.4).

Deve ser considerada a substituição da zidovudina num regime de terapêutica antirretroviral combinada se este já estiver estabelecido. Isto será particularmente importante em doentes com história conhecida de anemia induzida pela zidovudina.

O tratamento concomitante, especialmente terapêutica aguda, com medicamentos potencialmente nefrotóxicos ou mielosupressores (e.x. pentamidina sistémica, dapsona, pirimetamina, cotrimoxazol, anfotericina, flucitosina, ganciclovir, interferão, vincristina, vinblastina e doxorrubicina) também pode aumentar o risco de reações adversas à zidovudina. Se for necessária terapêutica concomitante com Lamivudina/Zidovudina Teva e qualquer um destes medicamentos então deve ser tida atenção adicional em monitorizar a função renal e os parâmetros hematológicos e, se necessário, a dose de um ou mais dos agentes deve ser reduzida. Dados limitados de ensaios clínicos não indicam um risco significativamente aumentado de reações adversas à zidovudina com cotrimoxazol (ver acima informação de interação relativa à lamivudina e cotrimoxazol), aerossol de pentamidina, pirimetamina e aciolovir em doses utilizadas em profilaxia.

# 4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

# Gravidez

Regra geral, devem ser tidos em conta os dados animais assim como a experiência clínica em mulheres grávidas ao decidir-se utilizar agentes antirretrovirais para o tratamento da infeção pelo VIH em mulheres grávidas e, consequentemente, para a redução do risco de transmissão vertical do VIH para o recémnascido. No caso em questão, a utilização de zidovudina na mulher grávida, com tratamento subsequente dos seus recém-nascidos, demonstrou reduzir a taxa de transmissão materno-fetal do VIH. Uma grande quantidade de dados em mulheres grávidas a tomar lamivudina ou zidovudina indica não malformações por toxicidade (mais de 3000 resultados de exposição do primeiro trimestre cada, dos quais mais de 2000 resultados envolveram exposição a ambas lamivudina e zidovudina). Com base na grande quantidade de dados mencionada, o risço de malformações é improvável no ser humano.

As substâncias ativas de Lamivudina/Zidovudina Teva podem inibir a replicação do ADN celular e a zidovudina demonstrou ser um carcinogeno transplacentário num estudo animal (ver secção 5.3). Desconhece-se o significado clínico destas observações.

Para doentes coinfetadas com hepatite que estejam a ser tratadas com medicamentos contendo lamivudina tais como o Lamivudina/Zidovudina Teva e que subsequentemente fiquem grávidas, deve ser considerada a possibilidade de recorrência da hepatite após descontinuação da lamivudina.

Disfunção mitocondrial: foi demonstrado in vitro e in vivo que análogos nucleosídeos e nucleotídeos causam um grau variável de dano mitocondrial. Têm existido relatos de disfunção mitocondrial em lactentes VIH-negativos expostos a análogos nucleosídeos in utero e/ou no pós-natal (ver secção 4.4).

# **Amamentação**

Ambas lamivudina e zidovudina são excretadas no leite materno em concentrações semelhantes às detetadas no soro.

Com base em mais de 200 pares mãe/criança tratados para o VIH, as concentrações séricas de lamivudina nos lactentes amamentados por mães tratadas para o VIH são muito baixas (<4 % das concentrações séricas maternas) e diminuem progressivamente para níveis indetetáveis quando os lactentes amamentados atingem as 24 semanas de idade. Não estão disponíveis dados sobre a segurança da lamivudina quando administrada a bebés com menos de três meses de idade.

Após a administração de uma dose única de 200 mg de zidovudina a mulheres infetadas pelo VIH as concentrações médias de zidovudina foram semelhantes no leite humano e no soro.

Recomenda-se que as mulheres infetadas pelo VIH não amamentem os seus lactentes sob nenhuma circunstância para evitar a transmissão do VIH.

# Fertilidade

Nem a zidovudina nem a lamivudina mostraram evidência de diminuição da fertilidade em estudos em ratos machos e fêmeas. Não existem dados sobre o seu efeito na fertilidade feminina humana. Nos homens, a zidovudina não mostrou afetar o número, a morfologia ou a motilidade dos espermatozoides.

# 4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Não foram estudados os efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas.

# 4.8 Efeitos indesejáveis

Foram notificadas reações adversas durante o tratamento da infeção pelo VIH com lamivudina e zidovudina, em separado ou em associação. Para muitos destes efeitos não é claro se estão relacionados com lamivudina, zidovudina, com a grande variedade de medicamentos utilizados no tratamento da infeção pelo VIH ou se são o resultado do processo da doença subjacente.

Como Lamivudina/Zidovudina Teva contém lamivudina e zidovudina, pode esperar-se o tipo e gravidade das reações adversas associadas a cada um dos dois compostos isoladamente. Não há evidência de toxicidade adicional após administração concomitante dos dois compostos.

Foram notificados casos de acidose láctica, por vezes fatal, geralmente associada com hepatomegalia grave e esteatose hepática, com a utilização de zidovudina (ver secção 4.4).

O tratamento com zidovudina foi associado à perda de gordura subcutânea, que é mais evidente na face, membros e nádegas. Os doentes em tratamento com Lamivudina/Zidovudina Teva devem ser examinados frequentemente e questionados quanto a sinais de lipoatrofia. Quando é observado esse desenvolvimento, o tratamento com Lamivudina/Zidovudina Teva não deve ser continuado (ver secção 4.4).

O peso e os níveis de lípidos e glucose no sangue podem aumentar durante a terapêutica antirretrovírica (ver secção 4.4).

Em doentes infetados pelo VIH com deficiência imunológica grave à data de início da terapêutica antirretroviral combinada (TARC), pode ocorrer uma reação inflamatória a infeções oportunistas assintomáticas ou residuais. Tem sido relatada a ocorrência de doenças autoimunes (tais como Doença de Graves e a hepatite autoimune) na configuração de reativação imunológica; contudo, o tempo relatado para o início é mais variável e estas situações podem ocorrer vários meses após o início do tratamento (ver secção 4.4).

Foram notificados casos de osteonecrose, particularmente em doentes com fatores de risco identificados, doença por VIH avançada ou exposição prolongada a TARC. A sua frequência é desconhecida (ver secção 4.4).

### Lamivudina

As reações adversas consideradas no mínimo com nexo de causalidade possível com o tratamento estão listados abaixo, segundo a classificação por sistema orgânico, classe de órgãos e frequência absoluta. As frequências estão definidas como: muito frequentes ( $\geq 1/10$ ), frequentes ( $\geq 1/100$ , <1/10), pouco frequentes  $(\ge 1/1.000, <1/100)$ , raros  $(\ge 1/10.000, <1/1.000)$ , muito raros (<1/10.000). Os efeitos indesejáveis são apresentados por ordem decrescente de gravidade dentro de cada classe de frequência.

# Doenças do sangue e do sistema linfático

autoiizad Pouco frequentes: Neutropenia e anemia (ambas ocasionalmente graves), trombocitopenia

Muito raros: Aplasia pura a células vermelhas

Doenças do metabolismo e da nutrição

Muito raros: Acidose láctica

Doenças do sistema nervoso

Frequentes: Cefaleias, insónias

Muito raros: Neuropatia periférica (ou parestesia)

Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino

Frequentes: Tosse, sintomas nasais

Doenças gastrointestinais

Frequentes: Náuseas, vómitos, dor abdominal ou cólicas, diarreia

Raros: Pancreatite, aumento da amilase sérica

Afeções hepatobiliares

Pouco frequentes: Aumento transitório das enzimas hepáticas (AST, ALT)

Raros: Hepatite

Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos

Frequentes: Erupções cutâneas, alopécia

Raros: Angioedema

Afeções musculosqueléticas e dos tecidos conjuntivos

Frequentes: Artralgia, alterações musculares

Raros: Rabdomiólise

Perturbações gerais e alterações no local de administração

Frequentes: fadiga, mal-estar geral, febre

Zidovudina

O perfil de reações adversas parece ser semelhante em adultos e adolescentes. As reações adversas mais graves incluem anemia (a qual pode requerer transfusão), neutropenia e leucopenia, as quais ocorrem mais frequentemente com doses elevadas (1200-1500 mg por dia) e em doentes com doença pelo VIH avançada (especialmente quando a reserva da medula óssea é pobre antes do tratamento) e especialmente em doentes com valores de CD4 inferiores a 100/mm<sup>3</sup> (ver secção 4.4).

A incidência de neutropenia foi também aumentada nos doentes cujo número de neutrófilos, níveis de hemoglobina e níveis séricos de vitamina B<sub>12</sub> eram baixos no início da terapêutica com zidovudina.

As reações adversas consideradas no mínimo com nexo de causalidade possível com o tratamento estão listados abaixo, segundo a classificação por sistema orgânico, classe de órgãos e frequência absoluta. As frequências estão definidas como: muito frequentes ( $\geq 1/10$ ), frequentes ( $\geq 1/100$ , <1/10), pouco frequentes  $(\ge 1/1.000, <1/100)$ , raros  $(\ge 1/10.000, <1/1.000)$  muito raros (<1/10.000). Os efeitos indesejáveis são apresentados por ordem decrescente de gravidade dentro de cada classe de frequência.

# Doenças do sangue e do sistema linfático

Frequentes: Neutropenia e leucopenia, anemia

Pouco frequentes: Trombocitopenia e pancitopenia (com hipoplasia medular)

Raros: Aplasia pura a células vermelhas

Muito raros: Anemia aplástica

# Doenças do metabolismo e da nutrição

Raros: Acidose láctica na ausência de hipoxemia, anorexi

# Perturbações do foro psiquiátrico

Raros: Ansiedade e depressão

# Doencas do sistema nervoso

Muito frequentes: Cefaleias Frequentes: Vertigens

Raros: Insónia, parestesias, sonolência, perda de acuidade mental, convulsões

# **Cardiopatias**

Raros: Cardiomiopa

# Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino

Pouco frequentes: Dispneia

Raros: Tosse

# Doenças gastrointestinais

Muito frequentes: Náuseas

Frequentes: Vómitos, dor abdominal e diarreia

Pouco frequentes: Flatulência

Raros: Pigmentação da mucosa oral, alteração do paladar e dispepsia. Pancreatite

# Afeções hepatobiliares

Frequentes: Aumento sérico das enzimas hepáticas e da bilirrubina

Raros: Distúrbios hepáticos, tais como hepatomegalia grave com esteatose

# Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos

Pouco frequentes: Erupções cutâneas e prurido

Raros: Pigmentação da pele e unhas, urticária e sudação

Afeções musculosqueléticas e dos tecidos conjuntivos

Frequentes: Mialgia

Pouco frequentes: Miopatia

Doenças renais e urinárias

Raros: Frequência urinária

Doenças dos órgãos genitais e da mama

Raros: Ginecomastia

Perturbações gerais e alterações no local de administração

Frequentes: Mal-estar geral

*Pouco frequentes*: Febre, dor generalizada e astenia *Raros*: Calafrios, dor no peito e síndrome tipo influenza

A informação proveniente de ensaios controlados por placebo e de ensaios abertos, sugere que a incidência de náuseas e outros efeitos adversos frequentemente notificados, diminui consistentemente durante as primeiras semanas de terapêutica com zidovudina.

autoiladc

# Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no Apêndice V.

# 4.9 Sobredosagem

A experiência de sobredosagem com Lamivudina/Zidovudina Teva é limitada. Além dos efeitos adversos já referidos, não foram identificados sinais ou sintomas específicos após sobredosagem aguda com zidovudina ou lamivudina.

Se ocorrer sobredosagem, o doente deve ser monitorizado quanto a evidência de toxicidade (ver secção 4.8) e deve aplicar-se o tratamento de suporte padrão, conforme necessário. Visto que a lamivudina é dialisável, a hemodiálise contínua pode ser utilizada no tratamento da sobredosagem, embora esta hipótese não tenha sido estudada. A hemodiálise e a diálise peritoneal parecem ter um efeito limitado na eliminação da zidovudina, mas aumentam a eliminação do metabolito glucuronido. Para mais pormenores, o médico deverá recorrer à informação de prescrição individual da lamivudina e da zidovudina.

# 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

# 5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Antivirais para o tratamento de infeções por VIH, combinações, código ATC: J05AR01

A lamivudina e a zidovudina são análogos de nucleósido com atividade contra o VIH. Adicionalmente, a lamivudina é ativa contra o vírus da hepatite B (VHB). Ambas são metabolizadas intracelularmente com formação de compostos ativos, lamivudina 5'-trifosfato (TP) e zidovudina 5'-TP, respetivamente. O seu principal mecanismo de ação é como terminadores de cadeia resultante da transcrição reversa vírica. Lamivudina-TP e zidovudina-TP têm uma atividade inibidora seletiva da replicação *in vitro* do VIH-1 e do VIH-2, sendo a lamivudina também ativa contra estirpes de VIH de isolados clínicos resistentes à zidovudina. Não foram observados efeitos antagonistas *in vitro* com lamivudina e outros antirretrovirais (agentes testados: abacavir, didanosina e nevirapina). Não foram observados efeitos antagonistas *in vitro* com zidovudina e outros antirretrovirais (agentes testados: abacavir, didanosina e interferão-alfa).

A resistência do VIH-1 à lamivudina relaciona-se com desenvolvimento de uma alteração do aminoácido M184V, próximo do sítio ativo da transcriptase reversa vírica (RT). Esta variante surge quer *in vitro* quer em doentes com infeção pelo VIH-1 tratados com terapêutica antirretrovírica contendo lamivudina. Os mutantes M184V mostram suscetibilidade muito reduzida à lamivudina e mostram capacidade replicativa vírica diminuída *in vitro*. Os estudos *in vitro* indicam que os isolados de estirpes víricas resistentes à zidovudina podem tornar-se sensíveis a esta quando adquirem simultaneamente resistência à lamivudina. A relevância clínica destes resultados permanece pouco definida.

Os dados *in vitro*, tendem a sugerir que a continuação da lamivudina no regime antirretroviral, apesar do desenvolvimento de M184V, pode originar atividade antirretroviral residual (provavelmente através do compromisso da replicação viral). A relevância clínica destes dados não foi estabelecida. De facto, os dados clínicos disponíveis são muito limitados e impedem quaisquer conclusões fiáveis neste campo. De qualquer forma, deve ser sempre preferida a iniciação de análogos nucleosídeos inibidores da transcriptase reversa (NRTIs) suscetíveis à manutenção da terapêutica com lamivudina. Assim, a manutenção da terapêutica com lamivudina, apesar da emergência da mutação M184V, apenas deve ser considerada em casos onde não estão disponíveis outros NRTIs ativos.

A resistência cruzada conferida pela transcriptase reversa M184V é limitada aos compostos antirretrovíricos da classe dos nucleósidos inibidores. A zidovudina e a estavudina mantêm a sua atividade antirretrovírica contra o VIH-1 resistente à lamivudina. As viroses com mutação única M184V permanecem sensíveis ao abacavir. O mutante com transcriptase reversa M184V mostra uma diminuição de suscetibilidade 4 vezes, à didanosina. O significado clínico deste acontecimento é desconhecido. Os testes de suscetibilidade *in vitro* não têm sido padronizados e os resultados podem variar de acordo com fatores metodológicos.

A lamivudina demonstrou ser pouco citotóxica para os linfócitos periféricos, para as linhas celulares estabelecidas de linfócitos e monócitos-macrófagos, e para uma variedade de progenitores celulares na medula óssea *in vitro*. A resistência aos análogos de timidina (como a zidovudina), está bem caracterizada e é conferida por acumulação sucessiva de até seis mutações específicas na RT do VIH, nos codões 41, 67, 70, 210, 215 e 219. Os vírus adquirem resistência fenotípica aos análogos da timidina através da combinação de mutações nos codões 41 e 215 ou por acumulação de pelo menos quatro das seis mutações. Estas mutações isoladas contra análogos de timidina não causam elevada resistência cruzada para nenhum dos outros nucleósidos, permitindo assim o uso subsequente de qualquer dos outros inibidores aprovados da RT.

Dois padrões de multirresistência a medicamentos, o primeiro caracterizado por multações na RT do VIH, nos codões 62, 75, 77, 116 e 151 e o segundo envolvendo uma multação T69S e uma inserção de 6 pares de bases na mesma posição, resultam numa resistência fenotípica ao AZT, assim como a outros NRTIs aprovados. Qualquer destes padrões de multirresistência a nucleósidos limita severamente as opções terapêuticas futuras.

# Experiência clínica

Os ensaios clínicos com lamivudina associada a zidovudina têm mostrado reduzir a carga vírica VIH-1 e aumentar o número de células CD4. Os parâmetros de avaliação clínica indicam que a lamivudina em associação com a zidovudina resulta numa redução significativa do risco de progressão da doença e mortalidade.

A lamivudina e a zidovudina têm sido amplamente utilizadas como componentes da terapeurica de associação antirretrovírica com outros compostos antirretrovíricos da mesma classe (NRTIs) ou diferentes classes (PIs, inibidores não nucleósidos da transcriptase reversa).

A terapêutica antirretrovírica múltipla contendo lamivudina tem mostrado ser efetiva nos doentes sem tratamento prévio antirretrovírico, assim como em doentes apresentando viroses contendo a mutação M184V.

Os estudos clínicos evidenciam que a lamivudina associada à zidovudina retarda o aparecimento de isolados resistentes à zidovudina em indivíduos sem terapêutica antirretrovírica prévia. Em indivíduos tratados com lamivudina e zidovudina com ou sem terapêuticas concomitantes antirretrovíricas adicionais e que já apresentam o vírus mutante M184V também se verifica um atraso no aparecimento das mutações que conferem resistência à zidovudina e à estavudina (Mutação Análoga à Timidina; MATs).

A relação entre a suscetibilidade *in vitro* do VIH à lamivudina e zidovudina e a resposta clínica à terapêutica contendo lamivudina/zidovudina permanece em estudo.

A lamivudina na dosagem de 100 mg uma vez por dia mostrou igualmente ser efetiva para o tratamento de doentes adultos com infeção crónica pelo VHB (para mais detalhes sobre os ensaios clínicos, ver o resumo das características do medicamento de lamivudina 100 mg). Contudo, para o tratamento da infeção VIH apenas 300 mg por dia de lamivudina (em associação com outros compostos antirretrovíricos) mostraram ser eficazes.

A lamivudina não tem sido especialmente estudada em doentes coinfetados VIH e VHB.

# 5.2 Propriedades farmacocinéticas

# Absorção

A lamivudina e a zidovudina são bem absorvidas pelo trato gastrintestinal. A biodisponibilidade oral da lamivudina em adultos varia normalmente entre 80-85 % e a da zidovudina entre 60-70 %.

Num estudo de bioequivalência, lamivudina/zidovudina foi comparado com comprimidos de lamivudina 150 mg e de zidovudina 300 mg, administrados conjuntamente. Foi também estudado o efeito dos alimentos na velocidade e grau de absorção. Lamivudina/Zidovudina mostrou ser bioequivalente a lamivudina 150 mg e zidovudina 300 mg, tomados como comprimidos separados, quando administrados a indivíduos em jejum.

Após administração de dose única de lamivudina/zidovudina a voluntários saudáveis, a média (CV) dos valores de  $C_{max}$  da lamivudina e da zidovudina foram de 1,6  $\mu$ g/ml (32 %) e 2,0  $\mu$ g/ml (40 %),

respetivamente e os valores correspondentes da AUC foram 6,1 μg.h/ml (20 %) e 2,4 μg.h/ml (29 %), respetivamente. A mediana (intervalo) dos valores de t<sub>max</sub> da lamivudina e da zidovudina foi 0,75 (0,50-2,00) horas e 0,50 (0,25-2,00) horas, respetivamente. O grau de absorção da lamivudina e da zidovudina (AUC ) e estimativas do tempo de semivida após administração de Lamivudina/Zidovudina Teva com alimentos, foram similares comparativamente a indivíduos em jejum, embora as velocidades de absorção (Cmax, tmax) fossem inferiores. Com base nestes dados, lamivudina/zidovudina pode ser administrado com ou sem alimentos.

Não se espera que a administração de comprimidos esmagados com uma pequena quantidade de alimentos semissólidos ou líquidos afete a sua qualidade farmacêutica e, consequentemente, não se espera que altere o seu efeito clínico. Esta conclusão é baseada nos dados físico-químicos e farmacocinéticos, assumindo-se que o doente esmaga e transfere 100% do comprimido e que o ingere imediatamente.

# Distribuição

Estudos efetuados com lamivudina e zidovudina por administração intravenosa, mostraram que o volume de distribuição aparente médio é 1,3 e 1,6 l/kg, respetivamente. A lamivudina exibe uma farmacocinética linear em toda a gama de doses terapêuticas e apresenta baixa ligação à principal proteína plasmática, albumina (< 36 % à albumina sérica *in vitro*). A ligação da zidovudina às proteínas plasmáticas é de 34 % a 38 %. Não se antecipam interações com Lamivudina/Zidovudina Teva envolvendo deslocação dos sítios de ligação.

Alguns dados mostram que a lamivudina e a zidovudina penetram no Sistema Nervoso Central (SNC) e atingem o líquido cefalorraquidiano (LCR). A média das razões LCR/concentração sérica da lamivudina e da zidovudina, 2-4 horas após administração oral, foram aproximadamente 0,12 e 0,5, respetivamente. Desconhece-se o verdadeiro grau de penetração da lamivudina no SNC e a sua relação com qualquer eficácia clínica.

# Biotransformação

O metabolismo da lamivudina é uma via menor de eliminação. A lamivudina é predominantemente eliminada inalterada, por excreção renal. A probabilidade de interações medicamentosas metabólicas com a lamivudina é baixa devido ao reduzido grau de metabolismo hepático (5-10 %) e à baixa ligação às proteínas plasmáticas.

O 5'-glucuronido da zidovudina é o metabolito principal no plasma e na urina, representando aproximadamente 50-80 % da dose administrada e eliminada por excreção renal. A 3'-amino-3'deoxitimidina (AMT) foi identificada como sendo um metabolito da zidovudina, após administração intravenosa.

# Eliminação

O tempo de semivida de eliminação observada para a lamivudina é 18 a 19 horas. A depuração sistémica média da lamivudina é aproximadamente 0,32 l/h/kg, com predominância da depuração renal (> 70 %) através do sistema de transporte catiónico orgânico. Estudos em doentes com insuficiência renal mostraram que a eliminação da lamivudina é afetada pela disfunção renal. É necessário redução da dose em doentes com depuração da creatinina ≤30 ml/min (ver secção 4.2.).

Com base em estudos com zidovudina administrada por via intravenosa, o tempo de semivida plasmática terminal médio foi 1,1 horas e a depuração sistémica média 1,6 l/h/kg. Estima-se que a depuração renal da zidovudina seja de 0,34 l/h/kg, indicando filtração glomerular e secreção tubular renal ativa. As concentrações de zidovudina estão aumentadas em doentes com insuficiência renal avançada.

# Farmacocinética na criança

Em crianças com idade superior a 5-6 meses, o perfil farmacocinético da zidovudina é semelhante ao dos adultos. Zidovudina é bem absorvida a partir do intestino e em todos regimes posológicos estudados em adultos e crianças, a biodisponibilidade foi de 60-74 % com uma média de 65 %. Os níveis de Cssmax foram de 4,45  $\mu$ M (1,19  $\mu$ g/ml) após uma dose de 120 mg de zidovudina (em solução)/m² área de superfície corporal e 7,7  $\mu$ M (2,06  $\mu$ g/ml) em 180 mg/m² área de superfície corporal. Doses de 180 mg/m² quatro vezes por dia em crianças originaram uma exposição sistémica semelhante (AUC 24 horas 40,0 h  $\mu$ M ou 10,7 h  $\mu$ g/ml) às doses de 200 mg seis vezes por dia em adultos (40,7 h  $\mu$ M ou 10,9  $\mu$ h g/ml).

Em seis crianças infetadas com VIH com idades entre 2 a 13 anos, a farmacocinética plasmática da zidovudina foi avaliada enquanto os doentes recebiam 120 mg/m² de zidovudina três vezes por dia é novamente após troca para 180 mg/m² duas vezes por dia. A exposição sistémica (AUC diária e C<sub>max</sub>) no plasma do regime de duas vezes por dia foi equivalente à obtida com a mesma dose diária total administrada em três doses divididas [Bergshoeff, 2004].

Em geral, a farmacocinética da lamivudina nos doentes pediátricos é semelhante à dos adultos. No entanto, a biodisponibilidade absoluta (aproximadamente 55-65 %) foi reduzida nos doentes pediátricos com menos de 12 anos de idade. Adicionalmente, os valores da depuração sistémica foram superiores nos doentes pediátricos mais novos e diminuíram com a idade, aproximando-se dos valores dos adultos por volta dos 12 anos de idade. Devido a estas diferenças, a dose recomendada para a lamivudina em crianças (com idade superior a três meses e peso inferior a 30 kg) é de 4 mg/kg duas vezes por dia. Esta dose irá atingir uma  $AUC_{0-12}$  média aproximadamente na ordem dos 3.800 a 5.300 ng.h/ml. Dados recentes indicam que a exposição em crianças com < 6 anos de idade pode ser reduzida em cerca de 30 % comparativamente com outros grupos etários. Dados adicionais relativamente a este assunto são atualmente aguardados. Presentemente, os dados disponíveis não sugerem que a lamivudina seja menos eficaz neste grupo etário

# Farmacocinética na gravidez

A farmacocinética de lamivudina e zidovudina foi semelhante à de mulheres não grávidas.

# 5.3 Dados de segurança pré-clínica

Os efeitos clínicos relevantes da lamivudina e zidovudina em associação são anemia, neutropenia e leucopenia.

# Mutagenicidade e carcinogenicidade

Nem a lamivudina nem a zidovudina são mutagénicas em testes bacterianos no entanto, em coerência com muitos análogos de nucleósido, inibem a replicação do ADN celular em testes de células de mamíferos *in vitro*, tais como o ensaio do linfoma no ratinho.

A lamivudina não mostrou qualquer atividade genotóxica em estudos *in vivo* em doses que originaram concentrações plasmáticas até 40-50 vezes superiores aos níveis plasmáticos clínicos. A zidovudina demonstrou efeitos clastogénicos num teste de formação de micronúcleos no ratinho, após administração oral reiterada. Observou-se também, que os linfócitos do sangue periférico de doentes com síndrome de imunodeficiência adquirida (SIDA) sob tratamento com zidovudina continham um maior número de fragmentações cromossómicas.

Foi demonstrado num estudo piloto que a zidovudina é incorporada no ADN nuclear do leucócito do adulto, incluindo na mulher grávida tomando zidovudina para tratamento da infeção pelo VIH-1, ou para a

prevenção da transmissão vírica de mãe para filho. A zidovudina foi também incorporada no ADN dos leucócitos da criança a partir do sangue do cordão de mães tratadas com zidovudina. Um estudo genotóxico transplacentário conduzido em macacos comparou a zidovudina isoladamente com a associação zidovudina e lamivudina, em níveis de exposições equivalentes à humana. Este estudo demonstrou que fetos expostos *in utero* à associação retiveram um maior nível de incorporação do análogo do nucleósido no ADN em múltiplos órgãos fetais e demonstrou evidência de um maior encurtamento do telómero do que nos expostos à zidovudina isolada. Desconhece-se o significado clínico destes resultados.

Não foi estudado o potencial carcinogénico da associação de lamivudina e zidovudina.

Em estudos de carcinogenicidade a longo prazo no rato e ratinho, a lamivudina por via oral não demonstrou qualquer potencial carcinogénico.

Em estudos de carcinogenicidade após administração oral no ratinho e no rato fêmea, a zidovudina induziu o aparecimento tardio de tumores do epitélio vaginal. Num estudo subsequente de carcinogenicidade intravaginal, confirmou-se que os tumores observados resultaram da exposição local prolongada do epitélio vaginal dos roedores a concentrações elevadas de zidovudina excretada na urina, sob a forma não metabolizada. Não foram observados outros tumores relacionados com zidovudina em ambas as espécies, em qualquer dos sexos.

Adicionalmente, foram realizados dois estudos de carcinogenicidade transplacentar no ratinho fêmea. Num dos estudos, efetuado pelo US National Cancer Institute, foram administradas doses máximas toleradas de zidovudina a ratinhas grávidas, do 12ºao 18ºdia de gestação. Um ano após o nascimento, observou-se um aumento na incidência de tumores a nível pulmonar, hepático e aparelho reprodutor feminino na ninhada que tinha sido exposta à dose mais elevada (420 mg/kg de peso corporal).

No outro estudo, a zidovudina foi administrada em doses até 40 mg/kg durante 24 meses, com início na fase pré-natal, ao 10ºdia de gestação. As ocorrências relacionadas com o tratamento limitaram-se a tumores do epitélio vaginal de aparecimento tardio, com incidência e tempo de aparecimento semelhantes aos obtidos no estudo padrão de carcinogenicidade oral acima referido. Portanto, neste segundo estudo não foi observada evidência de que zidovudina possa atuar como um agente carcinogénico transplacentar.

Enquanto se desconhece a relevância clínica destas observações, os dados sugerem que um risco carcinogénico para o ser humano é compensado pelo potencial benefício clínico.

Em estudos de toxicidade reprodutiva, a lamivudina demonstrou causar um aumento de mortes embrionárias precoces no coelho a exposições sistémicas relativamente baixas, comparáveis às obtidas no ser humano; este efeito não se observou no rato, mesmo a exposição sistémica muito elevada. A zidovudina teve um efeito semelhante em ambas as espécies, mas somente a exposições sistémicas muito elevadas. A lamivudina não foi teratogénica nos estudos no animal. Quando administrada a ratos durante a organogénese, em doses tóxicas maternas, a zidovudina induziu um aumento da incidência de malformações, não tendo sido observada evidência de anomalias fetais em doses mais baixas.

# 6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

# 6.1 Lista dos excipientes

Núcleo do comprimido

Celulose microcristalina Carboximetilamido sódico (Tipo A) Fumarato sódico de estearilo

# Revestimento do comprimido

Hipromelose 3cP Hipromelose 6cP Polissorbato 80 Macrogol 400 Dióxido de titânio (E171)

# 6.2 Incompatibilidades

Não aplicável

# 6.3 Prazo de validade

30 meses

# 6.4 Precauções especiais de conservação

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

# 6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

Blisters:

Blisters de OPA/Alu/PVC

# Recipientes:

Recipientes brancos opacos de HDPE com tampa branca opaca de fecho com selo de alumínio resistente à abertura por crianças.

Cada embalagem contém 60 comprimidos revestidos por película.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

# 6.6 Precauções especiais de eliminação

Não existem requisitos especiais para a eliminação.

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

# 7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Teva B.V. Swensweg 5 2031GA Haarlem Países Baixos

# 8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/10/663/001

# DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização: 02 março 2011 Data da última renovação: 19 novembro 2015

#### DATA DA REVISÃO DO TEXTO 10.

alitoria de la companya de internet de la companya de internet de la companya del companya de la companya de la companya del companya de la companya del companya de Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência autoiizado

# ANEXO IL

- FABRICANTE(S) RESPONSÁVEL(EIS) PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE A.
- CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELAVTIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO В.
- OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO C. DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
- CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO D.

# A FABRICANTE(S) RESPONSÁVEL(EIS) PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

Nome e endereço do(s) fabricante(s) responsável(veis) pela libertação do lote

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Pallagi út 13 Debrecen H-4042 Hungria

Pharmachemie B.V. Swensweg 5 2031 GA Haarlem Países Baixos

Teva Operations Poland Sp. z.o.o. 80 Mogilska St. 31-546 Krakow Polónia

Merckle GmbH Ludwig-Merckle-Strasse 3 89143 Blaubeuren Alemanha

O folheto informativo que acompanha o medicamento tem de mencionar o nome e endereço do fabricante responsável pela libertação do lote em causa.

autoilade

# B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO

Medicamento de receita médica restrita, de utilização reservada a certos meios especializados (ver anexo I: Resumo das Características do Medicamento, secção 4.2).

# C. OUTRAS CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

• Relatórios periódicos de segurança (RPS)

Os requisitos para a apresentação de RPS para este medicamento estão estabelecidos na lista Europeia de datas de referência (lista EURD), tal como previsto nos termos do n.º 7 do artigo 107.º-C da Diretiva 2001/83/CE e quaisquer atualizações subsequentes publicadas no portal europeu de medicamentos.

## CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO D. **MEDICAMENTO**

Plano de gestão do risco (PGR)

Não aplicável.



# ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

# 26

A. ROTULAGEMO authoritzado

A. ROTULAGEMO

A. ROTUL

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO		
CAIXA DE CARTÃO – EMBALAGEM BLISTER		
1. NOME DO MEDICAMENTO		
1. NOME DO MEDICAMENTO		
Lamivudina/Zidovudina Teva 150 mg/300 mg comprimidos revestidos por película lamivudina/zidovudina		
2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)		
Cada comprimido revestido por película contém: lamivudina 150 mg zidovudina 300 mg		
3. LISTA DOS EXCIPIENTES		
4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO		
60 comprimidos revestidos por película		
5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO		
Consultar o folheto informativo antes de utilizar		
Via oral.		
6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS		
Manter fora da vista e do alcance das crianças.		
7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO		
8. PRAZO DE VALIDADE		
EXP.:		

CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

9.

_	
10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Teva	B.V. sweg 5
	GA Haarlem
Países	s Baixos
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
	/10/663/001 /10/663/002
EO/1/	10/003/002
13.	NÚMERO DO LOTE
Lote:	
Lote.	
	• 7
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
Medio	camento sujeito a receita médica.
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Lami	vudina/Zidovudina Teva
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
1/•	DENTH TOADOR UNICO - CODIGO DE BARRAS 2D
Códig	go de barras 2D com identificador único incluído.
18.	IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA
D.C.	
PC SN	
NN	

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS CONTENTORAS	
BLISTER	
1. NOME DO MEDICAMENTO	
Lamivudina/Zidovudina Teva 150 mg/300 mg comprimidos revestidos por película lamivudina/zidovudina	
2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO	
Teva B.V.	
3. PRAZO DE VALIDADE	
EXP.:	
4. NÚMERO DO LOTE	
Lot	
5. OUTROS	
Medicannento)	

INDICAÇOES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDARIO	
CAIXA DE CARTÃO – RECIPIENTE HDPE	
1. NOME DO MEDICAMENTO	
Lamivudina/Zidovudina Teva 150 mg/300 mg comprimidos revestidos por película lamivudina/zidovudina	
2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)	
Cada comprimido revestido por película contém: lamivudina 150 mg zidovudina 300 mg	
3. LISTA DOS EXCIPIENTES	
4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO	
60 comprimidos revestidos por película	
5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO	
Consultar o folheto informativo antes de utilizar Via oral.	
6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS	
Manter fora da vista e do alcánce das crianças.	
7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO	
8. PRAZO DE VALIDADE	
EXP.:	
9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO	
·	

10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL  11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO  Teva B.V. Swensweg 5 2031GA Haarlem Países Baixos  12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO  EU/1/10/663/001 EU/1/10/663/002  13. NÚMERO DO LOTE  Lote:  14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO EN BRAILLE  Lamivudina/Zidoundina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA  PC		
Teva B.V. Swensweg 5 2031GA Haarlem Países Baixos  12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO  EU/I/10/663/001 EU/I/10/663/002  13. NÚMERO DO LOTE  Lote:  14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO ÉN BRAILLE  Lamivudina/Zidocutaina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	10.	UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE
Teva B.V. Swensweg 5 2031GA Haarlem Países Baixos  12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO  EU/I/10/663/001 EU/I/10/663/002  13. NÚMERO DO LOTE  Lote:  14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO ÉN BRAILLE  Lamivudina/Zidocutaina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA		
Swensweg 5 2031GA Haarlem Países Baixos  12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO  EU/1/10/663/001 EU/1/10/663/002  13. NÚMERO DO LOTE  Lote:  14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO ÉM BRAILLE  Lamivudina/Zidovudina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	11.	
Swensweg 5 2031GA Haarlem Países Baixos  12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO  EU/1/10/663/001 EU/1/10/663/002  13. NÚMERO DO LOTE  Lote:  14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO ÉM BRAILLE  Lamivudina/Zidovudina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	_	~~.
2031GA Haarlem Países Baixos  12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADÓ  EU/1/10/663/001  EU/1/10/663/002  13. NÚMERO DO LOTE  Lote:  14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO ÉM BRAILLE  Lamivudina/Zidovardina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA		
Países Baixos  12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO  EU/1/10/663/001  EU/1/10/663/002  13. NÚMERO DO LOTE  Lote:  14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE  Lamivudina/Zidovadina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA		
12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO  EU/1/10/663/001  EU/1/10/663/002  13. NÚMERO DO LOTE  Lote:  14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE  Lamivudina/Zidovadina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D  Cédigo de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA		
EU/I/10/663/002  13. NÚMERO DO LOTE  Lote:  14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO ÉM BRAILLE  Lamivudina/Zudo udina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	Paise	s Baixos
13. NÚMERO DO LOTE  Lote:  14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO EMBRAILLE  Lamivudina/Zidovudina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
13. NÚMERO DO LOTE  Lote:  14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO ÉM BRAILLE  Lamivudina/Zidovudina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA		
14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO ÉM BRAILLE  Lamivudina/Zido cultina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	EU/I	/10/663/002
14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO  Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO ÉM BRAILLE  Lamivudina/Zido cultina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	13.	NÚMERO DO LOTE
Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE  Lamivudina/Zidovudina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA		
Medicamento sujeito a receita médica.  15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO  16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE  Lamivudina/Zidovudina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	14.	CLASSIFICAÇÃO OUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE  Lamivudina/Zido vudina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA		
Lamivudina/Zidovudina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
Lamivudina/Zidovudina Teva  17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA		
17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D  Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Código de barras 2D com identificador único incluído.  18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	Lami	vudina/Zidovudina Teva
18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA	17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
	Códig	go de barras 2D com identificador único incluído.
PC PC	18.	IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA
SN NN		

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO
RECIPIENTE HDPE
1. NOME DO MEDICAMENTO
Lamivudina/Zidovudina Teva 150 mg/300 mg comprimidos revestidos por película lamivudina/zidovudina
2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)
Cada comprimido revestido por película contém: lamivudina 150 mg zidovudina 300 mg
3. LISTA DOS EXCIPIENTES
4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO
60 comprimidos revestidos por película
5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO
Consultar o folheto informativo antes de utilizar Via oral.
6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS
Manter fora da vista e do alcance das crianças.
7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO
8. PRAZO DE VALIDADE
EXP.:
9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Teva	B.V.
	sweg 5
	GA Haarlem
Paíse	s Baixos
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
	/10/663/001 /10/663/002
13.	NÚMERO DO LOTE
Lote:	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
Medi	camento sujeito a receita médica.
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
\$	No
18.	IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

B. FOLHETO INFORMATIVO

B. FOLHETO INFORMATIVO

ACIDICAL DE L'ARTICLE DE L'ARTICLE

# Folheto informativo: Informação para o utilizador

# Lamivudina/Zidovudina Teva 150 mg/300 mg comprimidos revestidos por película lamivudina/zidovudina

# Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode serlhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

# O que contém este folheto:

- 1. O que é Lamivudina/Zidovudina Teva e para que é utilizado
- 2. O que precisa de saber antes de tomar Lamivudina/Zidovudina Teva
- 3. Como tomar Lamivudina/Zidovudina Teva
- 4. Efeitos indesejáveis possíveis
- 5. Como conservar Lamivudina/Zidovudina Teva
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

# 1. O que é Lamivudina/Zidovudina Teva e para que é utilizado

# Lamivudina/Zidovudina Teva é utilizado para o tratamento da infeção pelo VIH (Vírus da Imunodeficiência Humana) em adultos e crianças.

Lamivudina/Zidovudina Teva contém 2 substâncias ativas usadas para tratar a infeção pelo VIH: lamivudina e zidovudina. Ambas pertencem a um grupo de medicamentos antirretrovirais chamados análogos nucleósidos inibidores da transcriptase reversa (NRTIs).

Lamivudina/Zidovudina Teya não cura completamente a infeção pelo VIH; reduz a carga viral VIH, mantendo-a a níveis baixos, e aumenta também o número de células CD4. As células CD4 são um tipo de glóbulos brancos que representam um papel importante na manutenção do funcionamento normal do sistema imunitário, ajudando no combate à infeção.

A resposta ao tratamento com Lamivudina/Zidovudina Teva varia entre doentes. O seu médico monitorizará a eficácia do seu tratamento.

# 2. O que precisa de saber antes de tomar Lamivudina/Zidovudina Teva

# Não tome Lamivudina/Zidovudina Teva

- se tem alergia à lamivudina ou à zidovudina, ou a qualquer outro componente deste medicamento (*indicados na secção 6*).
- se tem um **número de glóbulos vermelhos muito baixo** (anemia grave) ou **número de glóbulos brancos muito baixo** (neutropenia).

Consulte o seu médico se acha que alguma destas condições se aplica a si.

# Tome especial cuidado com Lamivudina/Zidovudina Teva

Algumas pessoas que tomam Lamivudina/Zidovudina Teva ou outras combinações terapêuticas para o VIH correm mais riscos de sofrer efeitos secundários graves. É necessário ter conhecimento destes riscos acrescidos:

- se tiver antecedentes de **doença do fígado**, incluindo hepatite B ou C (se tem infeção por hepatite B não interrompa o tratamento com Lamivudina/Zidovudina Teva sem aconselhamento médico pois a sua hepatite pode regressar)
- se sofre de **doenca renal** (nos rins)
- se sofre de **obesidade** (especialmente se for mulher).
  - → Fale com o seu médico se alguma destas situações se aplica. O seu médico irá decidir se as substâncias ativas são adequadas para si. Pode necessitar de acompanhamento extra, incluindo análises ao sangue, enquanto estiver a tomar a sua medicação. Consulte a secção 4 para mais informação.

# Esteja atento aos sintomas importantes

Algumas pessoas a tomar medicamentos contra a infeção pelo VIH desenvolvem outras doenças que podem ser graves. Precisa de saber quais os sinais e sintomas importantes a que deve estar atento enquanto estiver a tomar Lamivudina/Zidovudina Teva.

→ Leia a informação "Outros efeitos indesejáveis possíveis da terapêutica combinada para o VIH" na secção 4 deste folheto informativo

# Proteja as outras pessoas

A infeção pelo VIH propaga-se por contacto sexual com alguém que tenha a infeção, ou por transferência de sangue infetado (por exemplo, ao partilhar agulhas de injeção). Poderá continuar a transmitir o VIH enquanto toma este medicamento, apesar de se reduzir o risco com uma terapêutica antirretroviral eficaz.

Converse com o seu médico sobre as precauções necessárias para evitar que infete outras pessoas.

# Ao tomar Lamivudina/Zidovudina Teva com outros medicamentos

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Lembre-se de informar o seu médico se começar a tomar nova medicação enquanto estiver a tomar Lamivudina/Zidovudina Teva.

# Não tome estes medicamentos com Lamivudina/Zidovudina Teva:

- outros medicamentos contendo lamivudina, para tratar a infeção pelo VIH ou a infeção por hepatite B
- emtricitabina, para tratar a infeção pelo VIH
- estavudina ou zalcitabina para tratar a infeção pelo VIH
- **ribavirina** ou injeções de **ganciclovir** para o tratamento de **infeções virais**
- doses elevadas de **cotrimoxazol**, um antibiótico.
- cladribina, usada para tratar a leucemia de células pilosas
  - $\rightarrow$  **Avise o seu médico** se estiver a ser tratado com algum destes medicamentos.

# Alguns medicamentos podem tornar certos efeitos indesejáveis mais frequentes ou piores.

Estes incluem:

- valproato de sódio para tratar a epilepsia
- interferão para tratar infeções virais
- pirimetamina para tratar **malária** e outras infeções parasitárias
- dapsona para prevenir a **pneumonia** e tratar infeções da pele

- fluconazol ou flucitosina para tratar infeções fúngicas como cândida
- pentamidina ou atovaquona para tratar infeções parasíticas como a pneumonia por *Pneumocystis jirovecii* (frequentemente referida como **PCP**)
- anfotericina ou cotrimoxazol para tratar infeções fúngicas e bacterianas
- probenecide para tratar a **gota e** doenças semelhantes, ou dado com alguns antibióticos para torná-los mais eficazes
- metadona usada como um substituto de heroína
- vincristina, vinblastina ou doxorubicina usados para tratar o cancro
- → Avise o seu médico se estiver a tomar algum destes.

# $Alguns\ medicamentos\ interagem\ com\ Lamivudina/Zidovudina\ Teva$

Estes incluem:

- claritromicina, um antibiótico
  - → Se estiver a tomar claritromicina, tome a sua dose pelo menos 2 horas antes ou depois de tomar Lamivudina/Zidovudina Teva
- fenitoína para o tratamento da epilepsia
  - **Avise o seu médico** se estiver a tomar fenitoína. O seu médico poderá necessitar de vigiá-lo enquanto estiver a tomar Lamivudina/Zidovudina Teva.
- medicamentos contendo **sorbitol** (normalmente líquidos) **e outros álcoois açucarados** (como o xilitol, manitol, lactitol ou maltitol) se tomados regularmente.
  - **Informe o seu médico** ou farmacêutico se estiver a ser tratado com qualquer um destes.

# Gravidez e amamentação

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planear engravidar, consulte o seu médico antes de tomar este medicamento.

Lamivudina/Zidovudina Teva e medicamentos semelhantes podem causar efeitos indesejáveis nos bebés em gestação. Se tomou Lamivudina/Zidovudina Teva, o seu médico pode pedir-lhe para efetuar análises ao sangue e outros testes de diagnóstico regulares para verificar o desenvolvimento da sua criança. Nas crianças cujas mães tomaram NRTIs durante a gravidez, o benefício da menor possibilidade de infeção pelo VIH é superior ao risco de sofrerem efeitos indesejáveis.

As mulheres que são VIH positivas não devem amamentar porque a infeção pelo VIH pode ser transmitida ao bebé através do leite materno.

Uma pequena quantidade dos componentes de Lamivudina/Zidovudina Teva pode também passar para o leite materno.

Se estiver a amamentar ou a pensar em amamentar:

→ Fale com o seu médico imediatamente.

# Condução de veículos e utilização de máquinas

Lamivudina/Zidovudina Teva pode provocar tonturas e outros efeitos indesejáveis que o tornam menos alerta.

→ Não conduza nem utilize máquinas a menos que se sinta bem.

# Lamivudina/Zidovudina Teva contém sódio

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

# 3. Como tomar Lamivudina/Zidovudina Teva

**Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico**. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Engula os comprimidos de Lamivudina/Zidovudina Teva com água. Os comprimidos podem ser tomados com ou sem alimentos.

Se não consegue engolir o(s) comprimido(s), pode esmagá-los e adicioná-los a uma pequena quantidade de alimento ou bebida e tomar a totalidade da dose imediatamente.

# Mantenha-se em contacto regular com o seu médico

Lamivudina/Zidovudina Teva ajuda-o a controlar a sua situação. É necessário continuar a tomá-lo todos os dias para impedir que a sua doença se agrave. Poderá ainda desenvolver outras infeções e doenças relacionadas com a infeção pelo VIH.

→ Mantenha-se em contacto com o seu médico, e não pare de tomar Lamivudina/Zidovudina Teva sem consultar o seu médico.

## A dose recomendada é

# Adultos e adolescentes com peso de 30 kg ou mais

A dose habitual de Lamivudina/Zidovudina Teva é de um comprimido duas vezes por dia.

Cada dose de Lamivudina/Zidovudina Teva deve ser tomada com, aproximadamente, 12 horas de intervalo.

# Crianças com peso entre 21 kg e 30 kg

A dose habitual inicial de Lamivudina/Zidovudina Teva é de metade do comprimido pela manhã e um comprimido inteiro ao final da tarde.

# Crianças de peso entre 14 kg e 21 kg

A dose habitual inicial de Lamivudina/Zidovudina Teva é metade de um comprimido duas vezes por dia.

Para crianças com peso inferior a 14 kg, a lamivudina e a zidovudina (ingredientes de Lamivudina/Zidovudina Teva) devem ser tomadas em separado.

# Se tomar mais Lamivudina/Zidovudina Teva do que deveria

Se tomar acidentalmente demasiado Lamivudina/Zidovudina Teva informe o seu médico ou farmacêutico ou contactar o serviço de urgência do hospital mais próximo para informações mais detalhadas.

# Caso se tenha esquecido de tomar Lamivudina/Zidovudina Teva

Se se esqueceu de tomar uma dose de Lamivudina/Zidovudina Teva, deve tomá-la assim que se lembrar e continuar a tomar as doses seguintes de acordo com as instruções. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

# 4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestam em todas as pessoas.

Durante a terapêutica para o VIH pode haver um aumento do peso e dos níveis de lípidos e glucose no sangue. Isto está em parte associado a uma recuperação da saúde e do estilo de vida e, no caso dos lípidos no sangue, por vezes aos próprios medicamentos para o VIH. O seu médico irá realizar testes para determinar estas alterações.

O tratamento com Lamivudina/Zidovudina Teva causa frequentemente uma perda de gordura nas pernas, braços e face (lipoatrofia). Esta perda de gordura corporal tem demonstrado não ser totalmente reversível após a descontinuação da zidovudina. O seu médico deverá monitorizar os sinais de lipoatrofia. Informe o seu médico se notar qualquer perda de gordura das pernas, braços e face. Quando estes sinais ocorrem, Lamivudina/Zidovudina Teva deve ser interrompido e o seu tratamento para o VIH deve ser alterado.

Ao tratar a infeção pelo VIH, nem sempre é possível saber se alguns dos efeitos indesejáveis que ocorrem são causados por Lamivudina/Zidovudina Teva, por outros medicamentos que está a tomar simultaneamente ou pela infeção pelo VIH. **Por este motivo, é muito importante que informe o seu médico sobre quaisquer alterações na sua saúde.** 

Para além dos efeitos indesejáveis comunicados abaixo para Lamivudina/Zidovudina Teva, outras situações indesejáveis podem surgir durante a terapêutica combinada contra a infeção pelo VIH. É importante que leia a informação mais abaixo nesta secção sob "Outros efeitos indesejáveis possíveis da terapêutica combinada para o VIH".

# Efeitos indesejáveis muito frequentes

Estes podem afetar mais de 1 em 10 pessoas:

- dor de cabeça
- sentir-se enjoado (náuseas)

# Efeitos indesejáveis frequentes

Estes podem afetar até 1 em 10 pessoas:

- ficar enjoado (*vomitar*)
- diarreia
- dores de estômago
- perda de apetite
- sentir-se tonto
- cansaço, falta de energia
- febre (temperatura elevada)
- sensação geral de mal-estar
- dificuldades em adormecer (insónia)
- dor e desconforto muscular
- dor nas articulações
- tosse
- nariz irritado ou com corrimento
- erupção na pele
- perda de cabelo (*alopecia*)

Efeitos indesejáveis frequentes que podem aparecer em análises ao sangue:

- contagem baixa de glóbulos vermelhos (*anemia*) ou contagem baixa de glóbulos brancos (*neutropenia ou leucopenia*)
- elevações na quantidade de enzimas do fígado
- elevações na quantidade de bilirrubina no sangue (uma substância produzida no fígado) que pode fazer com que a sua pele pareça amarela.

# Efeitos indesejáveis pouco frequentes

Estes podem afetar até 1 em 100 pessoas:

- sentir falta de ar
- gases (flatulência)
- comichão
- fraqueza muscular

Um efeito indesejável pouco frequente que pode aparecer em análises ao sangue é:

• uma diminuição do número de células envolvidas na coagulação do sangue (*trombocitopenia*), ou em todos os tipos de células do sangue (*pancitopenia*).

# Efeitos indesejáveis raros

Estes podem afetar até 1 em 1.000 pessoas:

- reação alérgica grave que provoca inchaço da face, língua ou garganta que podem provocar dificuldades em engolir ou respirar
- alterações do fígado, como icterícia, fígado aumentado ou fígado gordo, inflamação (hepatite)
- acidose láctica (excesso de ácido láctico no sangue; ver a próxima secção \*Outros efeitos indesejáveis possíveis da terapêutica combinada para o VIH")
- inflamação do pâncreas (pancreatite)
- dores no peito; doença do músculo cardíaco (cardiomiopatia)
- ataques (convulsões)
- sentir-se deprimido ou ansioso, não ser capaz de se concentrar, sentir tonturas (sensação de andar à roda)
- indigestão, alteração do paladar
- alterações da cor das suas unhas, pele ou da pele do interior da sua boca
- sensação semelhante a gripe arrepios e suores
- sensação de formigueiro na pele (alfinetes e agulhas)
- sensação de fraqueza nos membros
- degradação do tecido muscular
- dormência
- urinar mais frequentemente
- aumento do peito em homens

Efeitos indesejáveis raros que podem aparecer em análises ao sangue:

- aumento de uma enzima chamada amilase
- falha na capacidade da medula óssea em produzir novos glóbulos vermelhos (*aplasia pura dos glóbulos vermelhos*).

# Efeitos indesejáveis muito raros

Estes podem afetar até 1 em 10000 pessoas:

Um efeito indesejável muito raro que pode aparecer em análises ao sangue é:

• falha na capacidade da medula óssea em produzir novos glóbulos vermelhos ou brancos (*anemia aplástica*).

# Se tiver efeitos indesejáveis

→ Informe o seu médico ou farmacêutico se algum dos efeitos indesejáveis se agravar, se tornar problemático ou se detetar quaisquer efeitos indesejáveis não mencionados neste folheto.

# Outros efeitos indesejáveis da terapêutica combinada para o VIH

Terapêuticas combinadas como o Lamivudina/Zidovudina Teva podem provocar o aparecimento de outras doenças durante o tratamento contra a infeção pelo VIH

# Infeções antigas podem agravar-se

Pessoas com infeção avançada pelo VIH (SIDA) têm um sistema imunitário debilitado e são mais propensas a desenvolver infeções graves (infeções oportunistas). Quando estas pessoas iniciam o tratamento, pode acontecer que as infeções antigas e mascaradas se agravem, causando sinais e sintomas de inflamação. Estes sintomas são provavelmente devido ao sistema imunitário estar a ficar mais forte, de modo que o organismo começa a lutar contra estas infeções.

Para além das infeções oportunistas, depois de ter começado a tomar medicamentos para o tratamento da infeção pelo VIH, podem ocorrer doenças autoimunes (uma situação que ocorre quando o sistema imunitário ataca tecido saudável do corpo). As doenças autoimunes podem surgir vários meses após o início do tratamento. Se notar quaisquer sintomas de infeção ou outros sintomas tais como fraqueza muscular, fraqueza que começa nas mãos e nos pés e avança em direção ao tronco, palpitações, tremor ou hiperatividade, informe o seu médico imediatamente para obter o tratamento necessário.

Se tiver quaisquer sintomas de infeção enquanto estiver a tomar Lamivudina/Zidovudina Teva: **Informe o seu médico imediatamente.** Não tome outros medicamentos para a infeção sem o conselho do seu médico.

# A acidose láctica é um efeito indesejável raro mas grave

Algumas pessoas a tomar Lamivudina/Zidovudina Teva desenvolvem um problema chamado acidose láctica, em conjunto com um fígado aumentado.

A acidose láctica é provocada por uma acumulação de ácido láctico no organismo. É raro; se acontecer, normalmente desenvolve-se após poucos meses de tratamento. Pode colocar a vida em risco, provocando a falha de órgãos internos.

A acidose láctica é mais provável que se desenvolva em pessoas que têm doença do fígado, ou em pessoas obesas (com grande excesso de peso), especialmente em mulheres.

# Os sinais de acidose láctica incluem:

- respiração profunda, rápida e difícil
- sonolência (sentir sono)
- insensibilidade ou fraqueza dos membros
- sentir-se enjoado (náuseas), ficar enjoado (vomitar)
- dores de estômago

Durante o seu tratamento o seu médico irá monitorizá-lo para sinais de acidose láctica. Se tiver algum dos sintomas listados acima ou algum outro sintoma que o preocupe:

Vá ao seu médico assim que possível.

# Pode ter problemas com os seus ossos

Alguns doentes em terapêutica combinada para o VIH desenvolvem uma doença óssea chamada osteonecrose. Com esta doença, parte do tecido ósseo morre, devido à diminuição do aporte de sangue ao osso.

As pessoas podem ter maior probabilidade de desenvolver esta doença:

- se estiverem a tomar terapêutica combinada há muito tempo
- se estiverem também a tomar medicamentos anti-inflamatórios chamados corticosteroides
- se consomem álcool
- se o seu sistema imunitário estiver muito debilitado

se tiverem excesso de peso

### Os sinais de osteonecrose incluem:

- rigidez nas articulações
- mal-estar e dores (especialmente na anca, joelho e ombro)
- dificuldade de movimentos

Se notar qualquer um destes sintomas:

→ Informe o seu médico.

# Outros efeitos podem aparecer em análises ao sangue

A terapêutica combinada para a infeção pelo VIH também pode causar:

• níveis elevados de ácido láctico no sangue, que em ocasiões raras podem conduzir a acidose láctica

# Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no Apêndice V. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

# 5. Como conservar Lamivudina/Zidovudina Teva

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso no recipiente ou na embalagem exterior e no blister, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

# 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

# Qual a composição de Lamivudina/Zidovudina Teva

- As substâncias ativas são lamivudina 150 mg e zidovudina 300 mg.
- Os outros componentes são: Núcleo do comprimido: celulose microcristalina, carboximetilamido sódico (tipo A), fumarato sódico de estearilo. Revestimento do comprimido: hipromelose 3 cP, hipromelose 6 cP, polissorbato 80, macrogol 400, dióxido de titânio E171.

# Qual o aspeto de Lamivudina/Zidovudina Teva e conteúdo da embalagem

Os comprimidos revestidos por película de Lamivudina/Zidovudina Teva são brancos, em forma de cápsula, biconvexos, revestidos por película ranhurados – gravados com "L/Z" num lado e "150/300" no outro lado.

O comprimido é um comprimido que se pode partir (quebrável).

Lamivudina/Zidovudina Teva está disponível em blisters de alumínio ou recipientes de HDPE contendo 60 comprimidos.

# Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

# Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Teva B.V. Swensweg 5 2031GA Haarlem Países Baixos

# **Fabricante**

in the state of th Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Pallagi út 13 Debrecen H-4042 Hungria

Pharmachemie B.V. Swensweg 5 2031 GA Haarlem Países Baixos

Teva Operations Poland Sp. z.o.o. 80 Mogilska St. 31-546 Krakow Polónia

Merckle GmbH Ludwig-Merckle-Strasse 3 89143 Blaubeuren Alemanha

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

# België/Belgique/Belgien

Teva Pharma Belgium N.V./S.A./AG Tél/Tel: +32 3820737

# България

Тева Фарма ЕАД Тел: +359 24899585

# Česká republika

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o. Tel: +420 251007111

#### **Danmark**

Teva Denmark A/S Tlf: +45 44985511

# Lietuva

**UAB Teva Baltics** Tel: +370 52660203

# Luxembourg/Luxemburg

ratiopharm GmbH Allemagne/Deutschland Tél/Tel: +49 73140202

# Magyarország

Teva Gyógyszergyár Zrt. Tel: +36 12886400

#### Malta

Teva Pharmaceuticals Ireland L-Irlanda

Tel: +44 2075407117

**Deutschland** 

ratiopharm GmbH Tel: +49 73140202

**Eesti** 

UAB Teva Baltics Eesti filiaal

Tel: +372 6610801

Ελλάδα

Specifar A.B.E.E. Τηλ: +30 2118805000

España

Teva Pharma, S.L.U. Tel: +34 913873280

**France** 

Teva Santé

Tél: +33 155917800

Hrvatska

Pliva Hrvatska d.o.o. Tel: +385 13720000

**Ireland** 

Teva Pharmaceuticals Ireland

Tel: +44 2075407117

Ísland

Teva Pharma Iceland ehf. Sími: +354 5503300

Italia

Teva Italia S.r.l. Tel: +39 028917981

Κύπρος

Specifar A.B.E.E.

Ελλάδα

Τηλ: +30 2118805000

Latvija

UAB Teva Baltics filiāle Latvijā

Tel: +371 67323666

**Nederland** 

Teva Nederland B.V. Tel: +31 8000228400

Norge

Teva Norway AS Tlf: +47 66775590

Österreich

ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

Tel: +43 1970070

Polska

Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o.

Tel: +48 223459300

**Portugal** 

Teva Pharma - Produtos Farmacêuticos.

Lda.

Tel: +351 214767550

România

Teva Pharmaceuticals S.R.L.

Tel: +40 212306524

Slovenija

Pliva Ljubljana d.o.o.

Tel: +386 15890390

Slovenská republika

TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o.

Tel: +421 257267911

Suomi/Finland

Teva Finland Ov

Puh/Tel: +358 201805900

**Sverige** 

Teva Sweden AB

Tel: +46 42121100

**United Kingdom (Northern Ireland)** 

Teva Pharmaceuticals Ireland

Ireland

Tel: +44 2075407117

Este folheto foi revisto pela última vez em {MM/AAAA}.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <a href="http://www.ema.europa.eu">http://www.ema.europa.eu</a>